Title

Fermentative production of amino acids

Inventor Name

Nakayama, Kiyoshi; Araki, Kazumi; Tanaka, Yoshitake

Patent Assignee

Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd., Japan

Publication Source

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.

Identifier-CODEN

JKXXAF

Patent Information

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 52018886	A2	19770212	ID 1075 02101	10750001 /
JP 58038153	R4	19830820	JP 1975-93181	19750801 <
Priority Application Information	٠.	10000020		
JP 1975-93181		19750801		

Abstract

Amino acids except for L-glutamic acid were produced by Microcyclus. Thus, M. evaneus HS-22 (FERM-P 3138) was cultured with shaking at 30° for 72 h on a medium (pH 7.1) contg. MeOH 20 mL, NH4H2PO4 2.5, (NH4)2HPO4 7.5, K2HPO4 1, NaCl 0.1, MgSO4.cntdot.7H2O 0.5, and CaCO3 30 g/L plus trace amts. of FeSO4, MnSO4, CaCl2, biotin, and phenol red; 2 mL MeOH and 0.2 g urea were added to each dL broth after 24, 32, 48, and 56 h of cultivation. Leucine [61-90-5], isoleucine [73-32-5], valine [72-18-4], alanine [56-41-7], aspartic acid [56-84-8], and lysine [56-87-1] were produced at 0.7, 0.1, 0.7, 0.2, 0.1, and 0.3 mg/mL, resp. These amino acid were purified by ion exchange column chromatog.

International Patent Classification

C12D013-06

Document Type

Patent

Language

Japanese

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

52-018886

(43) Date of publication of application: 12.02.1977

(51)Int.CI.

C12D 13/06

(21)Application number: 50-093181

(22)Date of filing:

01.08.1975

(71)Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(72)Inventor: NAKAYAMA KIYOSHI

ARAKI KAZUMI

TANAKA YOSHITAKE

(54) PRODUCTION OF AMINO ACIDS BY FERMENTATION PROCESS

(57)Abstract:

PURPOSE: Production of amino acids (other than L-Glutamic acid) by fermentation process using amino-acids-producing strains.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

j

*

BEST AVAILABLE COPY



(B)

昭和30年8月/日.

1. 発明の名称

・グラググ ・発酵法によるアミノ経の製造法

2. 発明者

住 所 神奈川県相模原市開台・丁目/4番9号

3. 特許出願人

郵便番号 100

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名 称

(102)協和醱酵工業株式会社

4. 添付書類の目録

/ 涵

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 52-18886

43公開日 昭52.(1977) 2.12

②特願昭 50-93/8/

22出願日 昭60 (1975) 1

未請求

(全4頁)

广内整理番号

7110 49 7110

52日本分類

36010252 36(2)025/

61) Int. C12. C/20 13/06

1.発明の名称

発酵法によるアミノ酸の製造法

2 特許請求の節囲

ミクロサイクラス異に属するアミノ酸(たゞ し、L-グルタミン酸を除く)生産性菌株を培 地に培養し、アミノ酸(たゞし、エーグルォミ ン酸を除く)を生成蓄積せしめ、これを採取す ることを特徴とする発酵法によるアミノ酸(た らし、L‐グルタミン酸を除く)の製造法。

1発明の詳細な説明

本希明は、発酵法によるアミノ酸の製造法に 崩するものである。さらに詳しくは、ミクロサ イクラス異に属するアミブ酸(たゞし、L‐ク ルタミン酸を除く)生産性酸株を、鞣御の資化 しりる炭素質(たとえは、メタノールなどので ルコール、グルコース、フラクトース、無害、 可唇性デンプンなどの細質、グリセリンなどの 着アルコール、フマール酸、コハク酸、グルコ

ン酸などの有機酸など)、質素源、および無機 物ならびにその他の栄養素を程よく含有する培 地に接種、培養してアミノ酸(たゞし、レーグ ミン徹を除く)を培養液中に生成蓄積せし め、とれを採取することを停敵とするアミノ酸 (たたし、L-グルタミン酸を除く)の製造法 に関するものである。

リジン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロ イシン、パリン、アラニン、セリン、ホモセリ ンなどのアミノ酸は食品、医薬品、飼料などと して広く利用され、その工業的安価な製法が望 まれている。

本発明者らは、比較的安価に、大量に供給さ れるメダノールを主贷業簿とするアミノ散の製 法について研究した。その結果、たとえは、ミ クロサイクラス・エパネウス ATCC 2/373 (アメリカ特許第3663370) (メダノール より1. - グルタミン酸を生産する関株)より修 導された変異株(チアリジンとホモセリンの共 存下で生青する防株、チアリジンとスレオニン・

特别 吖52-18886(2)

の共存下で生贄する無株)の財養物中に、リジ ン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、 パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどの アミノ酸が生配着核する事実を見い出した。 核ミクロサイクラス橋の胎を利用する本軸発明 は、従来、メタノールを主炭素源として、発酵 法により、アミノ酸を製造する方法として既知 な方法則ち、シュウドモナス属、アクロモバク ター属の細菌を利用する方法(特公昭45-25273)、パチルス崩、ブレビパクテリウム 痛、ミクロコツカス属、サルシナ属の細胞を利 用する方法(特開昭48-98092)、プロタ ミノバクター属の細菌を利用する方法(フラン ス特許公開 2225-517 および同 2225-520) とは、使用微生物を異にし、さらに、ミクロサ イクラス鳥の歯を利用するL・グルタミン酸の 製造法(アメリカ特許第3663370) とは、 生産するアミノ酸の種類において区別され、新 規な発明である。

以下本発明を評細に説明する。

培地組成:メタノール20ml/&、NH+H3PO+
/ タ/&、(NH+)2HPO+ 3 タ/&、K2HPO+
0.5 タ/&、M88O+・7H2O 0.2 タ/&、
P95O+・7H2O / 0 99/&、Mn8O+・nH2G / 0
10 / &、CaC&2 / 0 99/&、チオ尿素50 10/&、
ビオチン / 0 10/&、NaC& 0.1 タ/&、 集天
2 0 8 / &、チャリジン / 8 / &、ホモセリン
2 8 / &、水で / &とする。(P H 7.2)

なお、上記培地において、ホモセリンの代り にスレオニンを用いると、チアリジンとスレオ ニンの共存下で生育できる変異株を誘導すると とができる。

上記の如き変異誘導法によつて、ミクロサイクラス属のアミノ酸(ただし、L-グルタミン酸を除く)生産性酸株を待ることができるが、 天然界より、上記の如き性質をもつた酸株を得ることもできる。

本発明における培地としては、使用語の資化 しりる設業策、望素源、無機物、その他の栄養 業を程よく含有するものであれば合成培地、天 本発明において使用される健生物はミクロサイクラス島に属するアミノ酸(ただし、L - グルタミン酸を除く)生産性関標であればいずれでも良い。この様なアミノ酸生産関係はミクロサイクラス島に属する細菌に公知の方法で紫外級照射、ア級照射、楽剤処理などの変異処理を防して公知の適当な選択法を併用することによって得ることができる。

3 字加入

原株として、ミクロサイクラス・エパネウス ATCC2/373を用いた場合の次紀その具体的 な接作法について設明する。

2字削除

原株(ATCC2/373)の懸たく取(/0⁵ cella/m)を調整し、これに、00/Mリン酸 数衡故(pB20)に溶解したドゴロ(N-メテル・以・ニトロ・メーニトロングアニジン)を 放終過度の5 m/ mになるように加え、富強で 40分間処理する。ついでは処理液を下配の塔地に強布し、終増地で生育する変異株)の中からアミノ微生産性の高い菌株を選択する。

然培地のいずれも使用できる。

尿素薄としては、主にメタノールが利用されるが、グルコース、フラクトース、糖蜜、可必性デンプンなどの無質、グリセリンなどの糖丁ルコール、フマール酸、コハク酸、グルコン酸などの有機酸なども主炭素薬として利用できる。

主炭素源として使用するメタノールは培養初期から高齢度に使用すると健生物の生育を阻害する場合があるので、通常はのノ〜3 の低機度で培養を開始し、その移必等に応じて遅次添加すると好給果を生じ得る。

培地の留業前としては、塩化アンモニワム、 値酸アンモニウム、燐酸アンモニウム、硝酸ア ンモニウム、酢酸アンモニウム、クエン酸アン モニウムなど、各種無機酸や有機酸のアンモニ ウム塩、あるいはアンモニア、尿素、アミン類、 その他需素含有化合物、ならびにペプトン、 財 2 アミン、酵母エキス、肉エキス、コーンス チーブリカー、カゼイン加水分解物、蛹加水分 解物、フィッシュミールあるいはその消化物、

BEST AVAILABLE COPY

脱脂大豆あるいはその商化物 人などの容素性有機物質などの指々のものが使用 できる。

さらに無物物として胸膜第一カリウム、胸膜 第二カリウム、偏酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、伽酸マンガン、偏酸亜鉛、 炭酸カルシウムなどを使用する

もちろん本発明に使用する依生物が生育の為 に特定の栄養素を必要とする場合はその栄養素 を適当量培地中に存在せしめなければならない。 しかしての有の栄養素は前配質素源として例示 した智素性有帯物質に含まれて加えられる場合 があり、その欲な場合には特に添加する必要は ない。

培養は振量あるいは架部通気撹拌などの針気 的条件で行う。培養温度は通常 20~40 ℃の 範囲で、培地のpHは3~9の範囲、好ましく は中性付近に保持することが譲ましいが、これ 以外の温度条件あるいはpH条件下でも使用 か生育すれば実施可能である。培地のpH鶏節 は皮膜カルシウム、pH最衝剤、あるいは微ま

客僚したアミノ酸 客僚量(ギノ財)

ロイシン	0. 7
イソロイシン	0. /
パリン	O. 7
アラニン	0. 2
アスパラギン酸	0. /
リツン	a s

特別以52-18886(3) たはアルカリ静水を添加することにより目的を 達するが、使用関株によつではPH胸節を必要 としない場合がある。培養期間は速常ノ〜7日 間で培養水中にアミノ敵が生成等積する。

培養終了後、物体や炭酸カルシウムなどの沈 療物を除去し、実施的に示すよりなイオン交換 を脂処理により培養物から個々のアミノ酸を回 収する。その他公知のイオン交換樹脂処理法、 趣顧法、吸着法などを併用することによつても 回収することができる、

次下に実施例をあげて本発明を具体的に示す。 学施物 /

精密としてミクロサイクラス・エバネウス HB-22 KY783/(像工研寄託受理審 号第3/38号)を使用した(本箇株はミクロ サイクラス・エバネウスKY3832(ATCC 2/373)を競練としてチアリジン/W/W およびホモセリン2W/Wの両者を含む培地に 生費可能な変異株として取得されたものであつ て、親株はこの条件下で全く生育できない。)

培養終了後の母学欲よりの私から関体、故職 カルシウムその他の沈線物を除き、評像を強態 性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン8m-/(B⁺型)(三菱化成社製)のカラムに通してロイシン を吸着させ、水洗後のよ規定アンモニア水で 溶出してロイシン 適分を集め、過離してpm よりよの等電点で高出させることにより細度 りょる以上のロイシン/90時を得た。 ロイシン以外の他のアミノ酸も、上配の如きイオン交換処理法を適宜応用することによつて精 製単離される。

実施例え

種間としてミクロサイクラス・エパネウス KY3832(ATCC2/373)から誘導され たミクロサイクラス・エパネウスTB-/9 KY7832(級工研寄託受理番号第3/39号) を使用した。本簡株はチアリジン/192/14かよ びレースレオニン29/14の共存下で生育可能 な 随株として取得された変異株であつて、親株 はこの条件下で全く生育できない。 この復動を実施例 / の場合と同様に培養し、 培養科了後別体、英敬カルシウムその他の沈毅 物を除き、培養物を濃縮した後 / / 規定場使中 で / 2 0 ℃、 3 時間加熱したところ、このサン ブル中のアミノ酸としてホモセリン 0.4 時/ 18 およびセリン 0.3 3 昭/ 28 (培養液中の濃度と して) が蓄積した。

実施例ま

推勝として爭施例!で使用したミクロサイクラス・エパネウスBB-22 ET783!
(微工研寄託受理書号第3!38号)を使用し、 学期例!で使用した培地にさらにコーンスチープリカーのようを添加した培地(PH2!) を使用する他は実施例!の場合と同様に培書したところ、培養液中にロイシンの9時/ы、イソロイシンの2時/ы、パリン!時/ы、アラニンの4時/ы、アスパラギン腰の2年)がよびリジンの3時/ы(培地中の各下ミノ酸の最度と差し引いた慎)がそれぞれ生成客待した。

よ前記以外の発明者

在 所 東京都町田市山崎町 2/30 沓地

氏名 克 木 和 荧

サダンかイマナ 住所 東京都町田市金井町3/33

アン ダダンナ 西の台間領3ーター308

月 加 彩 好 氏名 田 中 芳 飲